



Odpověď Ministerstva zdravotnictví (MZ) na žádost o informaci dle zákona č.106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů

K Vaší žádosti o poskytnutí informací dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, doručené Ministerstvu zdravotnictví dne 3. února 2024, evidovanou pod č.j. xxx, kterou jste vznesl následující dotazy:

- 1) *Podepsali zástupci České republiky obsahově identickou smlouvu se společností Pfizer?*
- 2) *Obsahuje smlouva mezi společností Pfizer a Českou republikou obsahově identickou část jako smlouva mezi společností Pfizer a Jihoafrickou republikou (bod 5.5 na straně 21 ve smlouvě s JAR), která informuje, že dlouhodobé účinky, účinnost a možné nežádoucí účinky vakcín nejsou známy a budou se dále zkoumat?*
- 3) *Na základě čeho představitelé ministerstva zdravotnictví včetně tzv. expertů tvrdí, že vakcína proti Covidu je bezpečná, když výrobce sám ve smlouvě uvádí, že to neví?*
- 4) *Žádám o nezačerněnou kopii smlouvy o nákupu vakcín mezi společností Pfizer a Českou republikou.*

uvádíme následující:

Ad 1), 2), 4)

Ministerstvo zdravotnictví (dále také „MZ“) se společností Pfizer žádnou smlouvu o dodávkách vakcín proti covid-19 neuzavřelo. Smlouva byla uzavřena mezi Evropskou komisí jménem členských států a společností Pfizer. MZ není oprávněno smlouvu poskytnout a ani se k jejímu obsahu v detailu vyjadřovat. Zveřejňování smluv uzavřených Evropskou komisí se řídí nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1049/2001 ze dne 30. května 2001 o přístupu veřejnosti k dokumentům Evropského parlamentu, Rady a Komise. S ohledem na opakované žádosti o zveřejnění smluv, oslovila v souladu s čl. 5 tohoto nařízení Česká republika Evropskou komisi se žádostí o rozhodnutí, zda můžeme dané smlouvy zveřejnit, či ne. Evropská komise se zveřejněním smluv na úrovni členských však nesouhlasila. Zároveň si dovoluujeme odkázat na smlouvu zveřejněnou Evropskou komisí, která je dostupná zde

https://commission.europa.eu/system/files/2021-03/redacted_advance_purchase_agreement_biontech-pfizer_0.pdf.





S ohledem na výše uvedené se MZ nemůže vyjádřit k tomu, zda a jaké části smlouvy mezi Evropskou komisí a výrobcem jsou případně shodné se smlouvou, kterou žadatel zaslal.

Ad 3)

K dotazu č. 3 uvádíme, že jednou z podmínek dodávek vakcín covid-19 do Evropské unie, bylo získání registrace Evropskou agenturou pro léčivé přípravky. Pokud by výrobce nebyl schopen vyvinout bezpečnou vakcínu, smlouva o nákupu by pozbyla platnosti. Tato registrace zaručuje, že každá šarže vakcíny uvedená na trh EU byla podrobena přísným testům v souladu s kritérii přijatelnosti, která byla předem stanovena regulačními orgány.

